

# **Espacenet**

# Bibliographic data: EP 0090997 (A2)

Adhesive wound covering material comprising collagen.

Publication date:

1983-10-12

Inventor(s):

STEMBERGER AXEL DR-RER NAT ±

Applicant(s):

RUHLAND NACHF GMBH DR [DE] ±

Classification:

A61F13/00; A61K38/17; A61L15/16; A61L15/22; A61L15/32; A61L15/44; A61L27/00; (IPC1-7): A61L15/03; A61L15/04

A61L15/32A; A61L15/22M

Application

EP19830102773 19830321

number: Priority number(s):

DE19823212412 19820402

international:

- European:

EP 0090997 (A3) EP 0090997 (B1)

Also published as:

EP 0090997 (B1) JP 58185162 (A) DE 3212412 (A1) DE 3212412 (C2)

Cited documents:

FR2422407 (A1)

EP0059265 (A1)

EP0049469 (A1) E

EP0068047 (A2)

View

# Abstract of EP 0090997 (A2)

1. Duy. Fleecy or sponcy tissue-adherent flat collagenous dressing made of collagen and fibringen, characterized in that the dressing is made in layer by freeze-dying a collagen/dringen contribution and contains a collagen layer while 10.3 to 2 cm thick, and which has on at least one surface a fibringen layer which is 0.2 to 2 mm thick with a fibringen content of from 0.5 to 10 mg/cm<sup>2</sup> and is anchored in the collagen.

Last updated: 26.04.2011 Worldwide Database 5.7.23.1; 93p

(1) Veröffentlichungsnummer:

**0 090 997** A2

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21) Anmeldenummer: 83102773.5

(6) Int. Cl.<sup>3</sup>: A 61 L 15/04 A 61 L 15/03

22 Anmeldetag: 21.03.83

30 Priorität: 02.04.82 DE 3212412

Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 12.10.83 Patentblatt 83/41

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

7) Anmelder: Dr. Ruhland Nachf. GmbH Stadtplatz 7 D-8425 Neustadt/Donau(DE)

(72) Erfinder: Stemberger, Axel, Dr.-rer.nat. Cramer-Klett-Strasse 35e D-8014 Neubiberg(DE)

Vertreter: Hansen, Bernd, Dr.rer.nat. et al, Hoffmann, Ettle & Partner Patentanwälte Arabellastrassa 4 D-8000 München 81(DE)

(54) Gewebeverkiebbare kollagene Wundauflage.

@ Gewebeverklebbere, flächenförmige, kollagene Wunderinge aus Kollagen und Fibrinogen die schichtweise aufgebauf ist und eine Q.5 bis 2 cm dicke Kollagenschicht enthält, die wenigstens an einer Oberfläche eine Q.5 bis 2 mm dicke Fibrinogenschicht mit einer Fibrinogenemenge von 0.5 bis 10 mycm² aufweist und eine verbesserte Wundhellung ermöglicht.

## Gewebeverklebbare kollagene Wundauflage

Kollagen wird seit geraumer Zeit in der Chirurgie verwendet. Es kann in Form von Schwämmen oder Fasern zur Blutstillung verwendet werden und ist auch nach entsprechender Modifizierung zur Beschleunigung der 5 Wundheilung geeignet. Bei Patienten mit defekter Blutgerinnung oder bei großflächigen Blutungen genügen übliche kollagene Wundauflagen nicht. Man hat daher bereits versucht, Kollagenmaterial mit dem Gewebe zu

10 maldehyd, Kollagen oder Gelatine verwendete. Solche Kleber sind zwar hämostyptisch, jedoch wegen ihrer Toxizität für die Praxis ungeeignet. Dies gilt auch für Acrylatkleber und die Kombination mit kollagenen Wundauflagen.

verkleben, wobei man Kleber auf Basis Resorcin-For-

15

Es ist bekannt, daß Kollagen kovalente Vernetzungen mit Bindegewebebestandteilen eingehen kann. Dabei finden Vernetzungen vom Kollagen über Schiff-Basen sowie Aldolkondensation statt. Bekannt ist auch, daß

20 bei Basalmembranen die Gewebefestigkeit zusätzlich durch S-S Brücken des Basalmembrankollagens erreicht wird. Bekannt ist weiterhin, Proteine, wie Albumin mit intermolekularen S-S Bindungen nach milder Reduktion und nachfolgender Oxidation über S-S Brücken zu vernetzen.

Bei Verletzungen bildet sich durch die Blutgerinnung
ein primärer Wundverschluß. Hierfür sind aggregierte
Thrombozyten und ein Fibrinnetzwerk verantwortlich.
Es ist bekannt, daß einzelne Fibrinmoleküle durch
Transglutaminasen (wie Faktor XIII) vernetzt werden.
Hierbei bilden sich neue Peptidbindungen zwischen Glutaminsäure und Lysin benachbarter Ketten. Mit der
Technik der Fibrinklebung, also durch Verwendung von
Fibrinogen und Thrombin, wird die Endphase der plasmatischen Blutgerinnung nachgeahmt.

- Die Fibrinklebung allein ist nicht in der Lage, großflächige Blutungen zu stillen. Dies gelingt erst durch eine kombinierte Anwendung der Fibrinklebung mit einer resorbierbaren kollagenen Wundauflage. Jedoch muß man dabei drei Komponenten bereithalten,
   nämlich die kollagene Wundauflage, Thrombinlösung mit Antifibrinolytika und eine tiefgefrozene hochkonzentrierte Fibrinogenlösung. Da Blutungen häufig plötzlich und unprogrammiert auftreten, stehen diese drei Komponenten im entscheidenden Augenblick
- 25 häufig nicht anwendungsbereit zur Verfügung, denn zumindest die tiefgefrorene Fibrinogenlösung muß zuvor aufgetaut werden. Auch das Mischen vor der Applikation ist verhältnismäßig kompliziert.
- 30 In der "Wiener medizinische Wochenschrift Nr. 7 (1976)" wird auf den Seiten 86 bis 89 über die lokale Anwendung von Fibrinogen und Kollagen zur Blutstillung in der Herzchirurgie berichtet. Bei der Technik der dort beschriebenen Klebung verwendet man humanes Fibrinogen35 Kryopräzipitat, Thrombin, ein Faktor XIII Konzentrat

sowie ein Kollagenvlies. Das Fibrinogen wird auf die gewünschte Stelle aufgebracht und dort durch den Zusatz der Thrombinlösung und von Faktor XIII zur Gerinnung gebracht. Bei stärkeren Blutungen wendet 5 man das Kollagenvlies als vollständig resorbierbare Trägersubstanz an, wobei man auf das Kollagenvlies die Lösungen aufträgt und anschließend das Kollagen mit der mit Fibrinogen beschichteten Seite auf die blutende Stelle aufpreßt. Dadurch soll eine vollständige 10 Auspolymerisierung des Fibrins und Haftung der Fibrinfasern im Gewebe erfolgen. Bei dieser Klebetechnik erfolgt die Beschichtung des Kollagens mit Fibringen erst unmittelbar vor der Anwendung, um ein Kollabieren des Kollagenschwammes weitgehend zu vermeiden.

15

Aufgabe der Erfindung ist es, dem Chirurgen eine kollagene Wundauflage zur Verfügung zu stellen, die in vorbereiteter Form direkt während der Operation angewendet werden kann und wobei die vorerwähnten Nachteile der Fibrinklebung in Kombination mit resorbierbarem Kollagen nicht auftreten. Verbunden mit dieser Aufgabe ist es, eine lagerfähige Kollagenzubereitung zur Verfügung zu stellen, die die für die Einleitung der lokalen Hämostase erforderlichen Komponenten enthält.

25

;

Diese Aufgabe wird durch eine gewebeverklebbare, kollagene Wundauflage gemäß dem Anspruch 1 gelöst.

Die erfindungsgemäße Wundauflage hat einen schichtwei30 sen Aufbau. Die Hauptschicht besteht hierbei aus dem
Kollagen und zwar hat diese Schicht eine Dicke zwischen etwa
0,3 und 2 cm, vorzugsweise 0,7 bis 1 cm. Einseitig oder
beidseitig auf dieser Kollagenschicht befindet sich eine
Fibrinogenschicht. Diese Fibrinogenschicht hat eine
35 Dicke von etwa 0,2 bis 2 mm und wird auf die Kollagenoberfläche aufgebracht, wobei eine Verankerung der

Fibrinogenmoleküle mit den Kollagenmolekülen im Grenzgebiet der Schichten vorliegt.

Wesentlich ist, daß die Fibrinogenschicht, Fibrinogen
5 in einer Menge von 0,5 bis 10 mg, vorzugsweise 4 mg/cm²
enthält.

Es ist häufig vorteilhaft, wenn das Fibrinogen das
einseitig oder beidseitig auf das Kollagen als Schicht
aufgebracht wird, freie SH-Gruppen enthält. Diese freien
SH-Gruppen können zuvor in dem Fibrinogen durch reduktive Spaltung der Disulfidbrücken ausgebildet sein,
oder indem man Fibrinogen mit SH-Gruppen haltigen Fibrinogen abmischt. Weiterhin ist es auch möglich die in
Fibrinogen enthaltenen Disulfidbrücken unverändert zu
lassen und zusätzlich SH-Gruppen einzubauen, z.B. nach
der Methode von Benesch & Benesch in "Proceedings of
the National Academy of the USA, Washington", Band 44,
1958, S. 848 bis 853 oder Biochem. Journ. 1966 101, Seiten
20 717 bis 720 (Stephen und Mitarbeiter).

Es kann vorteilhaft sein, wenn neben dem Fibrinogen wenigstens eine der Schichten noch Antifibrinolytika und/oder polyvalente Proteinaseninhibitoren enthält, wobei außerdem noch Thrombin vorhanden sein kann, mit dem Proviso, daß das Thrombin sich nicht in der gleichen Schicht oder in unmittelbarem Kontakt mit Fibrinogen befindet.

30 Die Herstellung der erfindungsgemäßen kollagenen Wundauflage kann in folgender Weise erfolgen: Zunächst wird Kollagen in an sich bekannter Weise präpariert. Das Kollagen soll dabei vorzugsweise einen Reinheitsgrad, ausgedrückt durch das Gewichtsverhältnis von Stickstoff zu Hydroxyprolin < 4, insbesondere < 3 aufweisen.

Faktor N/Hyp = 
$$\frac{mg\ N}{mg\ 4-Hyp}$$

J. Mol.Bio.44 1969 Seite 161.

20

10 Eine 1,5 %-ige Kollagenlösung in 0,05 %-iger Essigsäure wird in bekannter Weise zu einem 0,5 cm dicken
Kollagenschwamm gefriergetrocknet. Erwünschtenfalls
kann man bei dieser Gefriertrocknung auch eine
Lösung einsetzen, welcher man zuvor Antifibrinolytika
(Tranexamsäure) und/oder poyvalente Proteinaseninhibitoren (Aprotinin) zugegeben hat, wobei diese in
solchen Mengen zugegeben werden, daß im fertigen Kollagenschwamm pro cm² eine Konzentration von 0,2 bis 10 mg
bzw. 4-bis-1000 KIE vorliegt.

Getrennt von der Herstellung des Kollagenschwamms wird eine Fibrinogenlösung wie folgt hergestellt:

Fibrinogen für Infusionszwecke wird in isof. NaCl
bis zu einer Konzentration von 30 mg Fibrinogen pro
ml gelöst. Diese Lösung wird dann mit einer üblichen
Sprühvorrichtung auf den zuvor hergestellten Kollagenschwamm unter sterilen Kautelen in einer Dicke
von 0,2 bis 2 mm aufgesprüht, die eine Menge von 0,5
30 bis 10 mg/cm² ergibt, sofort gefriergetrocknet, wobei die
dadurch ausgebildete Schichtdicke in der Regel 2 mm
Schichthöhe nicht übersteigen darf, weil sonst die
Haftung dieser Schicht schlecht ist. Mit dieser Technik wird eine ausreichende Verankerung in der Kollagen35 matrix sichergestellt. Gewünschtenfalls können auch

in die Fibrinogenschicht Antifibrinolytika und/oder polyvalente Proteinaseninhibitoren eingearbeitet werden.

Es ist bekannt, Kollagen als Träger für Antibiotika,

wie Gentamycin zu verwenden. Auch die erfindungsgemäßen Wundauflagen können Wirkstoffe enthalten,
beispielsweise Gentamycin, Tetracyclin oder
andere Antibiotika oder Chemoterapeutika.

#### 10 Herstellung von Kollagen:

Von allen Pigmentschichten und Muskelresten befreite frische Rindersehnen wurden homogenisiert und eine Menge, die 100 g Trockengewicht entspricht, in 3 1 15 0,05 m Zitratpuffer (pH 3,7) 24 Stunden lang extrahiert und anschließend gegen 1 % Essigsäure 12 Stunden dialysiert. ...

Das in 3 1 1 % Essigsäure suspendierte Gewebe wird 20 48 Stunden bei 10°C unter ständigem Rühren mit Pepsin im Verhältnis Kollagen : Pepsin = 50 : 1 inkubiert.

Der Ansatz wird mit 1 % Essigsäure auf 5 l verdünnt 25 und durch Zentrifugation von den ungelösten Sehnenfragmenten befreit.

Die viskose Kollagenlösung wird gegen alkalisiertes
Leitungswasser (pH 8,0) dialysiert und dann scharf

30 zentrifugiert. Der Rückstand wird erneut in 5 1

1 % Essigsäure gelöst und dialysiert. Dieser Vorgang
wird wiederholt, bis der Faktor Stickstoff:4-Hydroxyprolin < 3 ist. Nach dem letzten Dialysieren wird
mit 0,05 % Essigsäure eine 1,5 %-ige Kollagenlösung

35 hergestellt, die für die nachfolgenden Versuche verwendet wird.

Zur Herstellung einer Antifibrinolytika-und/oder Proteinaseninhibitor-haltigen Kollagenschwammes von 10 x 10 x 0,5 cm werden 50 ml der Kollagenlösung mit 0,2 g Tranexamsäure und/oder 40.000 KIE Aprotinin 5 versetztund gefriergetrocknet.

Zur Herstellung eines Kollagen-Gentamycin-Schwämms von 10 x 10 x 0,5 cm werden 50 ml der Kollagenlösung auf pH 1 bis 2 eingestellt, mit 100 mg Gentamycinsulfat 10 versetzt und gefriergetrocknet.

#### Herstellung von Fibrinogenlösung:

Im Handel befindliches steriles Fibrinogen wird in 5 steriler isotoner Na HCl gelöst, so daß eine Lösung von 30 mg Fibrinogen/ml Lösung vorliegt, die für die nachfolgenden Versuche verwendet wird.

Um ein SH-Gruppen-modifiziertes Fibrinogen zu erhalten, 20 arbeitet man wie folgt:

Fibrinogen wirdin isotoner Kochsalzlösung bis zu einer Konzentration von 20 mg/ml gelöst. 10 ml dieser Fibrinogenlösung werden mit 1 ml einer N-Acetylhomocysteinthiolaktonlösung (60 mg/ml Aqua dest) und 10 ml eines Carbonatpuffers (pH 10,6) versetzt und bei 0°C 35 Minuten inkubiert. Die Reaktion wird dann durch Zugabe von 40 ml eines Phosphatpuffers pH 7,0 i 0,4 gestoppt. Anschließend wird mit der Technik der Membranfiltration unter

30 Verwendung eines Filters (Ausschlußgrenze Molekulargewicht 5.000) die Lösung entsalzt und gleichzeitig ein-

geengt.

# Herstellung von Wundauflagen, die Kollagen und Fibrinogen enthalten:

Es wird zunächst 100 ml einer 1 %-igen Kollagen5 lösung in eine Metallform von 10 x 10 cm gegeben, nach üblicher Technik gefriergetrocknet und
der resultierende Schwamm dann sterilisiert. Unter
aseptischen Bedingungen wird nun dieser sterilisierte
Kollagenschwamm mit einer Fibrinogenlösung besprüht,
10 wobei pro Quadratzentimeter Kollagenoberfläche
5 mg Fibrinogen aufgetragen werden.
Anschließend erfolgt eine erneute Gefriertrocknung
und Verpackung unter sterilen Kautelen.
Die Kollagenschicht hat eine Dicke von 10 mm
15 und die darauf befindliche Fibrinogenschicht eine
Dicke von ca. 0,3 mm.

Resultate der in vitro und in vivo Versuche mit Kollagen-Fibrinogen-sowie Gentamycin-Kollagen-Fibrinogen-20 Schwämmen.

### In vitro:

Die so hergestellten Wundauflagen wurden mit einer

Reißfestigkeitsmaschine getestet, bestehend aus einem Kraftaufnehmer, verbunden mit einem Schreiber. Die Eichung erfolgte im Bereich von 100 bis 1000 Pond. Die Kollagen-Fibrinogenschämme wurden mit der Kollagenseite auf eine Plastikscheibe (D=1 cm) mittels eines technischen Klebers geklebt. Die fibrinogenbeschichtete Seite wurde dann mit 0,1 ml Thrombinlösung (1000 NIH/ml) befeuchtet und nach 20 Minuten in der Testmaschine die Reißfestigkeit bestimmt. Es resultierten Werte von 730 Pond/cm² (Mittelwert aus 7 Messungen).

#### In vivo:

In einer Studie an 400 Ratten wurden die (Gentamycin)
Kollagen-Fibrinogen-Wundauflagen(als Fibrocoll be5 zeichnet) zur Anastomosensicherung am Colon mit der
herkömmlichen Gewebeklebung mit Plasmafraktionen (Fibrinklebesystem = FK) untersucht.

- a) Kontrollgruppe (Enterotomien mit 7 invertierenden Einzelknopfnähten nach Lembert.
  - b) zusätzliche Applikation von FK
  - c) FK mit Kollagenvlies (fibrinogen-,gentamycin-frei)
  - d) Nahtsicherung mit Fibrocoll
  - e) Fibrocoll mit Gentamycin ( 1 mg/cm2)
- 20 In der Initialphase der Wundheilung zeigten die mit verschiedenen Klebesystemen behandelten Tiere bis zum
  - 3. postoperativen Tage im Nahtbereich eine deutlich

10

15

höhere Wundfestigkeit. Gegenüber der herkömmlichen Fibrinklebetechnik waren bei Verwendung von Fibrocoll Adhäsionen im Wundbereich vermindert. Durch die Applikation der Gentamycin-Kollagen-Fibrinogen Wundauflagen wurde eine kontrollierte Freigabe des Antibiotikums beobachtet, die Serumkonzentrationen lagen weit unter der toxischen Grenze.

In einer weiteren Versuchsserie wurden Heminepatektomien

10 in "finger fracture technigne" bei 5 Schweinen durchgeführt

und nach Ligatur der faßbaren Arterien und Venen die
blutenden Parenchymdefekte mit Kollagen-FibrinogenWundauflagen versorgt. Im folgenden postoperativem

Verlauf wurden Nachblutungen nie beobachtet, die

15 Resorption der Materialien war nach 12 Wochen abge-

Mit den (Gentamycin) Kollagen-Fibrinogen-Wundauflagen steht ein Material zur Verfügung das bei einfacher, 20 rascher, sicherer Handhabung ausgezeichnet zur Blutstillung eingesetzt werden kann. Weiter wird eine Verbesserung der Wundheilung bei gleichzeitigem Antibiotikaschurz beobachtet.

schlossen.

#### Patentansprüche:

5

- 1. Trockene, vlies- oder schwamm förmige, gewebeverklebbare, flächenförmige, kollagene Wundauflage aus Kollagen und Fibrinogen, dadurch gekenn-zeich net, daß sie schichtweise durch Gefriertrocknung einer Kollagen/Fibrinogen-Kombination aufgebaut ist und eine 0,3 bis 2 cm dicke Kollagenschicht enthält, die wenigstens an einer Oberfläche eine 0,2 bis 2 mm dicke Fibri-
- nogenschicht mit einer Fibrinogenmenge von 0,5 10 bis 10 mg/cm² aufweist und in dem Kollagen verankert ist.
- Wundauflage gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Fibrinogen
   SH-Gruppen enthält.
- 3. Wundauflage gemäß Anspruch 2, dadurch g e k e n n z e i c h n e t , daß das Fibrinogen SH-Gruppen enthält, die entweder durch nachträgliche Sulfhydrierung in das Fibrinogenmolekül eingebracht oder durch Reduktion der Disulfidbrücken im Fibrinogenmolekül gebildet wurden.
- Wundauflage gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche,
   dadurch gekennzeichnet, daß sie zusätzlich einen Arzneimittelwirkstoff enthält.
- 5. Wundauflage gemäß Anspruch 4,
  dadurch gekennzeich net, daß sie
  in wenigstens einer der Schichten Antifibrinolytika
  und/oder polyvalente Proteinaseninhibitoren und/
  oder Thrombin enthält, wobei jedoch die Kombination
  Thrombin-Fibrinogen in einer Schicht ausgeschlossen
  ist.

- Wundauflage gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Arzneimittelwirkstoff ein Antibiotikum ist.
- 5 7. Wundauflage gemäß Anspruch 6, dadurch g e k e n n z e i c h n e t , daß das Antibiotikum Gentamycin ist.
- 8. Wundauflage gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Kollagen einen Reinheitsgrad, ausgedrückt durch das Gewichtsverhältnis von Stickstoff zu 4-Hydroxyprolin von < 4, vorzugsweise < 3 hat.</p>

15

20

25

30